DIALOG(R)File 352:Derwent WPI
(c) 2006 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0006968072 - Drawing available WPI ACC NO: 1994-065376/199408

XRAM Acc No: C1994-029279

Cardiac protective agent comprising isoquinoline-sulphonamide deriv. or salt – used for treating myocardial diseases and myocardial cytopathy

Patent Assignee: ASAHI CHEM IND CO LTD (ASAH); ASAHI KASEI KOGYO KK

(ASAH)

Inventor: ASANO T; IKEGAKI I

Patent Family (8 patents, 21 countries)

Patent			Application				
Number	Kind	Date	Number	Kind	Date	Update	
WO 1994003171	A 1	19940217	WO 1993JP1128	Α	19930810	199408	В
JP 6056668	Α	19940301	JP 1992212680	Α	19920810	199413	E
EP 654266	A1	19950524	WO 1993JP1128	Α	19930810	199525	Ε
			EP 1994906731	Α	19930810		
EP 654266	A4	19970521	DE 69316660	Α	19930803	199737	Ε
US 5747507	Α	19980505	WO 1993JP1128	Α	19930810	199825	Ε
			US 1995379561	Α	19950209		
JP 2893029	B2	19990517	JP 1992212680	Α	19920810	199925	Ε
CA 2141969	C	19990824	CA 2141969	Α	19930810	200001	Ε
			WO 1993JP1128	Α	19930810		
KR 148645	B1	19981102	KR 1995700511	Α	19950210	200028	Ε

Priority Applications (no., kind, date): JP 1992212680 A 19920810

Patent Details

Number Pg Dwg Filing Notes Kind Lan WO 1994003171 National Designated States, Original: CA FI KR US Regional Designated States, Original: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE JP 6056668 JA 0 EP 654266 **A1** EN PCT Application WO 1993JP1128 Based on OPI patent WO 1994003171 Regional Designated States, Original: CH DE ES FR GB IT LI SE EP 654266 **A4** EN US 5747507 EN PCT Application WO 1993JP1128 Based on OPI patent WO 1994003171 JP 2893029 Previously issued patent JP 06056668 **B2** JA 10 CA 2141969 EN PCT Application WO 1993JP1128 Based on OPI patent WO 1994003171

Page 1 of 9

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-56668

(43)公開日 平成6年(1994)3月1日

(51) Int.Cl.⁵ 職別配号 庁内整理番号 FI 技術表示箇所 A 6 1 K 31/47 ABN 9360-4C 31/55 9360-4C // C 0 7 D 217/02 217/22 217/24

審査請求 未請求 請求項の数1(全 9 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願平4-212680

(71)出願人 000000033

旭化成工業株式会社

(22)出願日

平成4年(1992)8月10日

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

(72) 発明者 生垣 一郎

宮崎県延岡市旭町6丁目4100番地 旭化成

工業株式会社内

(72)発明者 浅野 敏雄

静岡県田方郡大仁町三福632番地の1 旭

化成工業株式会社内

(54) 【発明の名称】 心臓保護剤

(57)【要約】

(修正有)

【構成】 下記式(I)で示される置換されたイソキノ リンスルホンアミド誘導体またはその酸付加塩を有効成 分とする心臓保護剤。

〔式中、R1 は水素、塩素又は水酸基、R2 は水素、R ³は水素、アルキル、アリールなど、R⁴は水素、アル キル、アリール、アラルキルなど、Aはアルキレンを示 す、R² とR³ は互いに結合してアルキレン基を表 す。)

【効果】 上記の心臓保護剤は、心筋梗塞、心筋梗塞に 伴って発生するショック、不整脈や心不全などの心筋梗 塞合併症、血栓溶解療法や経皮経管的冠動脈血行再建術 などの心筋梗塞治療による再潅流障害の予防及び治療 に、また、開心術中後の心臓保護に有用である。

(2)

特開平6-56668

【特許請求の範囲】

【荫求項1】 一般式(I)

(化1)

*水素のとき、Aは無置換もしくは炭素に結合する水素が **炭素数1ないし10個のアルキル基、アリール基、また** はアラルキル基で置換されている炭素数2ないし6個の アルキレン基、R² は水素原子、R³ は水素原子もしく は炭素数1ないし6個の直鎖もしくは枝分れを有するア ルキル基、アリール基、アラルキル基、R¹ は水素原子 もしくは炭素数1ないし6個の直鎖もしくは枝分れを有 するアルキル基、アリール基、アラルキル基、またはペ ンゾイル基、シンナミル基、シンナモイル基、フロイル 基、 *10*

(式中、R1 は水素、塩素または水酸基を表し、R1 が* 【化2】

(式中、R⁵は炭素数1ないし6個の直鎖または枝分れ した低級アルキル基)、

(式中、R6、R7は水素原子もしくは互いに直接結 合して炭素数2ないし4個のアルキレン基)、

あるいは、R²、R³ は互いに直接結合して、無置換も しくは炭素数 1 ないし 1 0 個のアルキル基、またはフェ *30* ニル基、ペンジル基で置換されている炭素数4個以下の アルキレン基、あるいは、R³、R¹ は直接もしくは酸 素原子を介して結合し、隣接する窒素原子とともに複素 環を形成する基を表す。R¹ が塩素または水酸基のと き、Aは無置換もしくは炭素に結合する水素が炭素数1 ないし6個のアルキル基で置換されている炭素数2ない し6個のアルキレン基、R[®]、R[®]は水素原子、炭素数 1ないし6個の直鎖もしくは枝分れを有するアルキル基 であるか、または互いに直接結合し、炭素に結合した水 素原子が炭素数1ないし6個のアルキル基で置換されて 40 m もよいエチレン基、トリメチレン基を表し、R1 は水素 原子、炭素数1ないし6個のアルキル基またはアミジノ 基を表す。) で示される置換されたイソキノリンスルホ ンアミド誘導体またはその酸付加塩を有効成分とする心 臓保護剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、心臓保護剤に関するも のである。特には、以下に配す一般式(I)で示される

に関する。本発明の心臓保護剤とは、具体的に言えば、 心筋梗塞、心筋梗塞に伴なって発生するショック、不整 脈や心不全などの心筋梗塞合併症、血栓溶解療法や経皮 経管的冠動脈血行再建術などの心筋梗塞治療による再潅 流障害の予防及び治療に、また、関心術中後の心臓保護 に有用な薬剤である。

[0002]

【従来の技術】一般式(1)で示される化合物が、血管 平滑筋弛緩作用、血流增加作用、血圧降下作用、脳保護 作用を示し、血管拡張剤、脳循環改善剤、狭心症治療 剤、血圧降下剤、脳心血管系の血栓症の予防および治療 剤、脳機能改善剤等において有効な物質であることは既 に公知である。(例えば特開昭57-156463号公 報、特開昭57-200366号公報、特開昭58-1 21278号公報、特開昭58-121279号公報、 特開昭59-93054号公報、特開昭60-8116 8号公報、特開昭61-152658号公報、特開昭6 1-227581号公報、特開平2-256617号公 報など参照)。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、臨床 化合物またはその酸付加塩を有効成分とする心臓保護剤 50 応用可能な安全性の高いすぐれた心臓保護剤を提供する

特開平6-56668

ことを目的とするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、一般式(I)で示される化合物について研究を重ねた結果、該化合物が上記血管平滑筋弛緩作用、血流増加作用、血圧降下作用、脳機能改善作用など従来知られている作用からは全く予期できない心臓保護効果を有していることを見出し、本発明を完成した。すなわち、本発明は、下記の一般式(I)で示される化合物またはその酸付加塩を有効成分とする心臓保護剤を提供するものである。

[0005]

【化3】

合する水素が炭素数1ないし10個のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基で置換されている炭素数2ないし6個のアルキレン基、R² は水素原子、R³ は水素原子もしくは炭素数1ないし6個の直鎖もしくは枝分れを有するアルキル基、アリール基、アラルキル基、R 4 は水素原子もしくは炭素数1ないし6個の直鎖もしくは枝分れを有するアルキル基、アリール基、アラルキル 基、またはペンソイル基、シンナミル基、シンナモイル基、フロイル基、

*【0006】(式中、R1 は水素、塩素または水酸基を

表し、R¹が水素のとき、Aは無置換もしくは炭素に結

[0007] [化4]

CH—CH₂—

(式中、 R^5 は炭素数1ないし6個の直鎖または枝分れした低級アルキル基)、

(式中、 R^6 、 R^7 は水素原子もしくは互いに直接結合して炭素数 2 ないし 4 個のアルキレン基)、

【0008】あるいは、R²、R³は互いに直接結合し またはアミジノ基を表で、無置換もしくは炭素数 1 ないし 1 0 個のアルキル 基、またはフェニル基、ペンジル基で置換されている炭 なる。 直接もしくは酸素原子を介して結合し、隣接する窒素原子とともに複素環を形成する基を表す。R¹が塩素または水酸基のとき、Aは無置換もしくは炭素に結合する水 深が炭素数 1 ないし 6 個のアルキル基で置換されている炭素数 2 ないし 6 個のアルキレン基、R²、R³は水素原子、炭素数 1 ないし 6 個の直鎖もしくは枝分れを有するアルキル基であるか、または互いに直接結合し、炭素に結合した水素原子が炭素数 1 ないし 6 個のアルキル基 (3) 1 - (5 - イソキルホモビペラジンのアルキル基であるか、または互いに直接結合し、炭素に結合した水素原子が炭素数 1 ないし 6 個のアルキル基 (4) 1 - (5 - イソキルホモビペラジンで置換されてもよいエチレン基、トリメチレン基を表 (5) 1 - (5 - イソキルホモビペラジンで置換されてもよいエチレン基、トリメチレン基を表 (5) 1 - (5 - イソキル・エー・アンジンのアルキルを表 (5) 1 - (5 - イソキル・エー・アンジンのアルキル基 50 ジメチルホモビペラジン

またはアミジノ基を表す。)本発明において、一般式(I)で示される具体的化合物としては、例えば、次の化合物(1)~化合物(104)を挙げることができる。

- (1) 1 (5 イソキノリンスルホニル) ホモピペラ ジン
- (2) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 2 メチ ルホモピペラジン
- (3) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3 メチルホモピペラジン
- (4) 1-(5-イソキノリンスルホニル) -6-メチ ルホモピペラジン
- (5) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 2、3.-ジメチルホモピペラジン

(4)

特開平6-56668

5

(6) 1 - (5 - イソキノリンスルホニル) - 3、3 - ジメチルホモピペラジン

(7) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-エチ ルホモピペラジン

(8) 1 - (5 - イソキノリンスルホニル) - 3 - プロ ピルホモピペラジン

(9) 1 - (5 - イソキノリンスルホニル) - 3 - イソ プチルホモピペラジン

(10) 1-(5-イソキノリンスルホニル) -3-フェニルホモピペラジン

(11) 1-(5-イソキノリンスルホニル) -3-ペンジルホモピペラジン

(12) 1-(5-イソキノリンスルホニル) -6-エ チルホモピペラジン

(13) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-プロビルホモピペラジン

(14) 1-(5-イソキノリンスルホニル) -6-ブ チルホモピペラジン

(15) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-ペンチルホモピペラジン

(16) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-ヘ キシルホモピペラジン

(17) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-フェニルホモピペラジン

(18) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-ベンジルホモピペラジン

(19) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-メ チルホモピペラジン

(20) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-エ チルホモピペラジン

(21) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-プロピルホモピペラジン

(22) 1-(5-イソキノリンスルホニル) -4-ブ チルホモピペラジン

(23) 1-(5-イソキノリンスルホニル) -4-ヘキシルホモピペラジン

(24) N-(2-アミノエチル) -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(25) N-(4-アミノブチル)-1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(26) N-(2-アミノ-1-メチルエチル) -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(27) N-(2-アミノ-1-メチルペンチル) -1 -クロル-5-イソキノリン

(28) N- (3-アミノ-2-メチルプチル) -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(29) N-(3-ジーn-ブチルアミノプロピル) -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(30) N-(N-シクロヘキシル-N-メチルアミノ エチル) -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミ K

(31) N-(2-グアニジノエチル)-1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(32) N-(4- / 7 - 3 / 7 + 2

(33) N-(2-グアニジノ-1-メチルエチル)-1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(34) N-(1-グアニジノメチルペンチル) -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

10 (35) N-(2-グアニジノ-3-メチルプチル) - 1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(36) N-(3-グアニジノ-2-メチルプロピル) -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(37) N-(4-グアニジノ-3-メチルプチル) -1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミド

(38) 2-メチル-4-(1-クロル-5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン

(39) 2-エチルー4-(1-クロルー5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン

20 (40) 2 - イソプチル-4- (1-クロル-5-イソ キノリンスルホニル) ピペラジン

(41) 2、5-ジメチルー4-(1-クロルー5-イ ソキノリンスルホニル) ピペラジン

(42) 1ーメチルー4ー(1ークロルー5ーイソキノ リンスルホニル) ピペラジン

(43) 1-アミジノ-4-(1-クロル-5-イソキ ノリンスルホニル) ピペラジン

(44) 1-アミジノ-4-(1-クロル-5-イソキ ノリンスルホニル) ホモピペラジン

(45) 1-アミジノー3-メチルー4-(1-クロル -5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン

(46) 1-アミジノー2、5-ジメチルー4-(1- クロルー5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン

(47) N- (2-アミノエチル) -1-ヒドロキシー 5-イソキノリンスルホンアミド

(48) N-(4-アミノブチル)-1-ヒドロキシー 5-イソキノリンスルホンアミド

(49) N-(2-アミノ-1-メチルエチル) -1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミド

(50) N-(2-アミノ-1-メチルヘプチル) -1 -ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミド

(51) N-(3-アミノ-2-メチルプチル)-1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミド

(52) N- [3-(N、N-ジブチルアミノ) プロピール] -1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミド

(53) N-[2-(N-シクロヘキシル-N-メチル アミノ) エチル] <math>-1-ヒドロキシ-5-イソキノリン スルホンアミド

エチル)-1-クロル-5-イソキノリンスルホンアミ 50 (54) N-(2-グアニジノエチル)-1-ヒドロキ

(5)

特開平6-56668

シー5ーイソキノリンスルホンアミド

(55) N-(4-グアニジノブチル)-1-ヒドロキ シー5ーイソキノリンスルホンアミド

(56) N-(2-グアニジノ-1-メチルエチル)-**1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミド**

(57)Nー(1ーグアニジノメチルペンチル)-1-

ヒドロキシー5ーイソキノリンスルホンアミド (58) N-(2-グアニジノ-3-メチルプチル)-

1-ヒドロキシー5-イソキノリンスルホンアミド

(59) N-(3-グアニジノ-2-メチルプロピル) -1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミド

(60) N-(4-グアニジノ-3-メチルプチル)-1-ヒドロキシー5-イソキノリンスルホンアミド

(61) 2-メチルー4-(1-ヒドロキシー5-イソ キノリンスルホニル) ピペラジン

(62) 2-エチルー4-(1-ヒドロキシー5-イソ キノリンスルホニル)ピペラジン

(63) 2-イソプチル-4-(1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン

(64) 2、5-ジメチル-4-(1-ヒドロキシ-5 20 ーイソキノリンスルホニル) ピペラジン

(65) 1ーメチルー4ー(1ーヒドロキシー5ーイソ キノリンスルホニル) ヒペラジン

(66) 1-アミジノー4- (1-ヒドロキシー5-イ ソキノリンスルホニル) ピペラジン

(67) 1ーアミジノー4ー (1ーヒドロキシー5ーイ ソキノリンスルホニル) ホモピペラジン

(68) 1ーアミジノー3ーメチルー4ー(1ーヒドロ キシー5ーイソキノリンスルホニル) ピペラジン

(69) 1-アミジノ-2、5-ジメチル-4-(1-30 (94) N-(3-グアニジノ-2-フェニルプロピ ヒドロキシー5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン **(70)N-(2-メチルアミノエチル)-1-クロル**

-5-イソキノリンスルホンアミド

(71) N-(2-エチルアミノエチル)-1-クロル -5-イソキノリンスルホンアミド

(72) N-(2-プロピルアミノエチル)-1-クロ ルー5-イソキノリンスルホンアミド

(73) N-(2-プチルアミノエチル)-1-クロル -5-イソキノリンスルホンアミド

ルー5ーイソキノリンスルホンアミド

(75) 1-(1-クロル-5-イソキノリンスルホニ ル)ピペラジン

(76) 1- (1-クロルー5-イソキノリンスルホニ ル) ホモピペラジン -

(77) N-(2-メチルアミノエチル)-1-ヒドロ キシー5ーイソキノリンスルホンアミド

(78) N-(2-エチルアミノエチル)-1-ヒドロ キシー5ーイソキノリンスルホンアミド

(79) N-(2-プロピルアミノエチル)-1-ヒド 50 (104) N-(2-グアニジノエチル)-5-イソキ

ロキシー5-イソキノリンスルホンアミド

(80) N-(2-Jチルアミノエチル)-1-ヒドロ キシー5ーイソキノリンスルホンアミド

(81) N-(2-ヘキシルアミノエチル)-1-ヒド ロキシー5-イソキノリンスルホンアミド

(82) 1-(1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスル ホニル)ピペラジン

(83) 1-(1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスル ホニル)ホモピペラジン

10 (84) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-メ チルピペラジン

(85) 1- (5-イソキノリンスルホニル) -4-n ・・ヘキシルピペラジン

(86) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-シ ンナミルピペラジン

(87) 1-(5-イソキノリンスルホニル) ピペラジ ン

(88) N-(2-アミノエチル)-5-イソキノリン スルホンアミド

(89) N-(4-アミノブチル)-5-イソキノリン スルホンアミド

(90) N-(3-ジ-n-ブチルアミノプロピル)-**5-イソキノリンスルホンアミド**

(91) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-メ チルピペラジン

(92) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-イ ソプチルピペラジン

(93) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-2、5 ージメチルピペラジン

ル) -5-イソキノリンスルホンアミド

(95) N-(6-グアニジノ-1-メチルヘプチル) -5-イソキノリンスルホンアミド

(96) 2- [2-(5-イソキノリンスルホンアミ ド) エチルアミノ] -2-イミダゾリン

(97) 2-アミジノ-1-(5-イソキノリンスルホ ニル)ピペラジン

(98) 4-アミジノー2、5-ジメチルー1-(5-イソキノリンスルホニル)ピペラジン

(99) 4ーアミジノー1ー(5ーイソキノリンスルホ ニル)ホモピペラジン

(100) $4-(N^1, N^3-ジメチルアミジノ)-1$ - (5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン

(101) 4ーアミジノー3ープチルー1ー (5ーイソ キノリンスルホニル) ピペラジン

(102) 4-ヘキシルー1-(5-イソキノリンスル ホニル)エチレンジアミン

(103) N- (4-グアニジノブチル) -5-イソキ ノリンスルホンアミド

(6)

特開平6-56668

ノリンスルホンアミド

また、前記一般式(1)で示されるイソキノリン誘導体 の酸付加塩は、薬学上許容される非毒性の塩であって、 例えば、塩酸、臭化水素酸、リン酸、硫酸等の無機酸、 および酢酸、クエン酸、酒石酸、乳酸、コハク酸、フマ ル酸、マレイン酸、メタンスルホン酸等の有機酸を挙げ ることができる。

【0009】一般式(1)で示される化合物は、公知の 方法、例えば、特開昭57-156463号公報、特開 昭 5 7 - 2 0 0 3 6 6 号公報、特朗昭 5 8 - 1 2 1 2 7 10 8号公報、特開昭58-121279号公報、特開昭5 9-93054号公報、特開昭60-81168号公 報、特開昭61-152658号公報、特開昭61-2 27581号公報等に記載されている方法により合成す ることができる。代表例として、5-イソキノリンスル ホン酸クロリドとホモピペラジンを反応させることによ り合成する方法を下記に示す。

[0010]

【化5】

$$SO_2CI$$
 SO_2N NH NH

【0011】一般式(I)に示される化合物またはその 酸付加塩を心臓保護剤として用いる場合、単独または薬 剤として許容されうる担体と複合して投与される。その 組成は、投与経路や投与計画等によって決定される。投 与量は患者の年令、健康状態、体重、症状の程度、同時 質等により決定される。

【0012】治療量は一般に、非経口投与で0.01~ 20mg/kg・日、経口投与で0.02~40mg/ kg・日である。一般式(I)で示される化合物を経口 投与する場合は、錠剤、カブセル剤、粉剤、顆粒剤、液 剤、エリキシル剤等の形態で、また非経口投与の場合、 液体の殺菌した状態の形態で用いられる。上述の様な形 態で用いられる場合、固体または液状の毒性のない製剤 的担体が組成に含まれうる。

プのカプセルが用いられる。また、有効成分を補助薬と ともに、あるいはそれなしに錠剤化、顆粒化、粉末包装 される。これらの際に併用される賦形剤としては、水: ゼラチン:乳糖、グルコース等の糖類:コーン、小麦、 米、とうもろこし澱粉等の澱粉類:ステアリン酸等の脂 肪酸:ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシ ウム等の脂肪酸塩:タルク:植物油:ステアリルアルコ ール、ベンジルアルコール等のアルコール:ガム:ポリ アルキレングリコール等が挙げられる。

【0014】これらのカプセル、錠剤、顆粒、粉末は一 50 であることが示唆された。

10

般的に1~80重量%、好ましくは1~60重量%の有 効成分を含む。液状担体としては、一般に水、生理食塩 水、デキストロースまたは類似の糖類溶液、エチレング リコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコ ール等のグリコール類が液状担体として好ましい。

【0015】非経口的に筋肉内注射、静脈内注射、皮下 注射で投与する場合、一般式(Ⅰ)で示される化合物は 溶液を等張にするために、食塩またはグルコース等の他 の溶質を添加した無菌溶液として使用される。注射用の 適当な溶剤としては、滅菌水、塩酸リドカイン溶液(筋 肉内注射用)、生理食塩水、ブドウ糖、静脈内注射用液 体、電解質溶液(静脈内注射用)等が挙げられる。これ らの注射液の場合には、通常0、01~20重量%、好 ましくは0.1~10重量%の有効成分を含むようにす ることがよい。

【0016】経口投与の液剤の場合0.01~20重量 %の有効成分を含む懸濁液またはシロップがよい。この 場合の担体としては香料、シロップ、製剤学的ミセル体 等の水様賦形剤を用いる。

[0017]

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明を詳細に説明 する。但し、本発明は、その要旨を越えない限り、以下 の実施例により何等の限定を受けるものではない。

[0018]

【実施例1】

エンドセリン誘発心筋梗塞に対する効果

体重2.0~3.1kgの日本白色系ウサギを2群に分 け実験に使用した。被検薬物を蒸留水に溶解し経口投与 した。経口投与15分後にエンドセリン1.2nmol 処置があるならばその種類、処置頻度、所望の効果の性 30 /kgをウサギの耳静脈内に投与した。第1群では、エ ンドセリン静脈内投与直前および投与3分後のウサギ心 電図を、標準肢第11誘導法にて記録し、心電波形のT 波高を測定した。第2群では、エンドセリン静脈内投与 直前および投与30分後に採血を行い、血漿中の乳酸脱 水素酵素およびクレアチンリン酸化酵素活性を測定し た。血漿中の酵素活性値の結果を表1、心電図の結果を 表2に示す。

【0019】化合物(1)は、エンドセリン静脈内投与 による血漿中の乳酸脱水素酵素およびクレアチンリン酸 【0013】固体担体の例としては、通常ゼラチンタイ 40 化酵素の活性上昇を抑制した。蒸留水を15分前に経口 投与したウサギでは、エンドセリン静脈内投与3分後の T波高は、エンドセリン投与直前と比較すると 0. 63 mV増加した。化合物(1)を15分前に経口投与した ウサギでは、エンドセリン静脈内投与3分後におけるT 波高増加はOmVであり、蒸留水投与ウサギで見られた T波高増加は見られなかった。比較のために行ったジル チアゼムおよびニコランジル投与群では、エンドセリン 投与による丁波高増加を抑制できなかった。一般式 (1)で示される化合物が心筋梗塞の改善、予防に有効

(7)

特開平6-56668

[0020]

【実施例2】

虚血再灌流障害に対する効果

約6週齢のウイスター系雄性ラットを用い、クレブスー ヘンゼライト液によりランゲンドルフ式に灌流し、標本 の安定を持って灌流液を途絶し、40分間虚血状態に置 いた。その後、再灌流を40分間行った。冠血流量は灌 流経路内の電磁流量プローブにより測定し、薬物は虚血 開始後から再灌流後の5分間まで経路内に灌流した。再 灌流40分後の冠血流量の結果を表3に示す。

11

【0021】生理食塩水群では、明らかな虚血再灌流障 害が認められた。化合物(1)及び化合物(83)は、 冠血流量低下を改善した。ジルチアゼムで認められるよ うな徐脈、拍動停止は、化合物 (1) 及び化合物 (8) 3) には認められなかった。一般式(I)が、虚血再灌*

> 成分 化合物(1)塩酸塩 結晶セルロース 乳糖 ステアリン酸マグネシウム カルボキシメチルセルロースカルシウム

*流による障害を改善、予防することが示唆された。

12

[0022]

【実施例3】

経口毒性

体里3.0kg前後の日本白色系ウサギに被検薬物を経 口投与し、死亡の有無を調べた。結果を表4に示す。一 般式(1)に示す化合物は、薬理効果発現量の10倍量 を経口投与しても死亡例が見られず、該化合物の安全性 が確認された。

10 [0023]

【実施例4】

製剤化例

(1) 錠剤

以下の成分を含む錠剤を既知の方法により調製する。

調製例 30mg 40mg 103mg 2 mg 5 mg

(2)無菌注射剤

以下の成分を蒸留水に溶解し、その後、水を添加し必要 な最終重量にする。この溶液2m1をアンプルに密封%

成分

化合物(1) 塩酸塩 塩化ナトリウム 蒸留水

計180mg

[0024]

※し、加熱殺菌する。

調製例

50mg 16mg 適風

全量2mlとする。

【表1】

[0025]

(8)

特開平6-56668

14

13

₩	例数	乳酸脱水素酵素活性 (IU/1)		
被検薬		投与前	30分後	
蒸留水 化合物 (1) 塩酸塩 3. 0 m g/k g	6 7	29. 3 29. 7	74.8 52.1	
. 被検薬	例数	クレアチンリン酸化酵素活性(I U/1)		
仅快采	でリ女人	投与前	30分後	
蒸留水 化合物(1)塩酸塩 3.0mg/kg	6 7	122. 0 114. 6	190.0 163.9	

表中の数値:平均値

[0026]

*【表2】

被検薬	投与量	例数	T波高增加(mV)
蒸留水 化合物 (1) 塩酸塩 ジルチアゼム ニコランジル	3. Omg/kg3. Omg/kg3. Omg/kg	1 0 1 0 1 0 1 0	0.63 0.00 0.46 0.58

表中の数値:平均値

[0027]

※ ※【表3】

XX XX 132 0.1				
被検薬	濃度	虚血導入前の冠血流量 に対する比率 (%)	例数	
生理食塩水 化合物(1) 化合物(83) ジルチアゼム	$3 \times 10^{-6} M$ $10^{-5} M$ $3 \times 10^{-5} M$ $3 \times 10^{-6} M$ $10^{-5} M$	53% 70% 58% 61% 54% 徐脈・拍動停止	5 4 4 5 3	
	<u> </u>		[[

表中の数値:虚血再潅流40分後の冠血流量

[0028]

【表4】

(9)

特開平6-56668

intoolbar=bottom]

15

15		16
被検薬	投与量	死亡数/試験数
化合物(1)塩酸塩 化合物(83)塩酸塩	30mg/kg 30mg/kg	0/5 0/5

[0029]

【発明の効果】本発明の心臓保護剤は、心筋梗塞、心筋 梗塞に伴なって発生するショック、不整脈や心不全など

の心筋梗塞合併症、血栓溶解療法や経皮経管的冠動脈血 行再建術などの心筋梗塞治療による再潅流障害の予防及 び治療に、また、開心衛中後の心臓保護に有用である。

フロントページの続き

(51) Int. CI. 5	酸別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C 0 7 D 401/12	241	8829-4C		
	243	8829-4C		
405/12	217	8829-4C		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to	o me nems checked.
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE	POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.